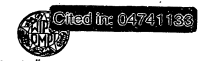


Cited Doo: WO 9847367A1 (

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

| (51) Internationale Patentklassifikation 6: | | (11) Internationale Veröffentlichungsnumme | r: WO 98/47367 |
|---|-----|--|-------------------------|
| A01N 43/653 | A1 | (43) Internationales | Oktober 1998 (29.10.98) |
| | i . | 29. | 7K100G1 1990 (29.10.98) |

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01986

- (22) Internationales Anmeldedatum:
- 6. April 1998 (06.04.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 16 257.6

18. April 1997 (18.04.97)

DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DUTZMANN, Stefan [DE/DE]; Weissenstein 95, D-40764 Langenfeld (DE). STENZEL, Klaus [DE/DE]; Seesener Strasse 17, D-40595 Düsseldorf (DE). JAUTELAT, Manfred [DE/DE]; Müllersbaum 28, D-51399 Burscheid (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: FUNGICIDE ACTIVE SUBSTANCE COMBINATIONS
- (54) Bezeichnung: FUNGIZIDE WIRKSTOFFKOMBINATIONEN

(57) Abstract

The new active substance combinations of 2-[2-(1-chlorocyclo-propyl)-3-(2-chlorophenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thione of formula (I) and of the active substances of groups (1) to (24) listed in the description have very good fungicide properties.

(57) Zusammenfassung

Die neuen Wirkstoffkombinationen aus 2-[2-(1-Chlorcyclo-propyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion der Formel (I) und den in der Beschreibung aufgeführten Wirkstoffen der Gruppen (1) bis (24) besitzen sehr gute fungizide Eigenschaften.

(1)

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| AL | Albanien | ES | Spanien | LS | Lesotho | SI | Slowenien |
|----|------------------------------|----|-----------------------------|----|-----------------------------|------------------------|------------------------|
| AM | Armenien | FI | Finnland | LT | Litauen | SK | Slowakei |
| AΤ | Österreich | FR | Frankreich | LU | Luxemburg | SN | Senegal |
| AU | Australien | GA | Gabun | LV | Lettland | SZ | Swasiland |
| AZ | Aserbaidschan | GB | Vereinigtes Königreich | MC | Monaco | TD | Tschad |
| BA | Bosnien-Herzegowina | GE | Georgien | MD | Republik Moldau | TG | Togo |
| BB | Barbados | GH | Ghana | MG | Madagaskar | TJ | Tadschikistan |
| BE | Belgien | GN | Guinea | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Griechenland | | Republik Mazedonien | TR | Türkei |
| BG | Bulgarien | HU | Ungarn | ML | Mali | TT | Trinidad und Tobago |
| BJ | Benin | IE | Irland | MN | Mongolei | UA | Ukraine |
| BR | Brasilien | IL | Israel | MR | Mauretanien | UG | Uganda |
| BY | Belarus | IS | Island | MW | Malawi | US | Vereinigte Staaten von |
| CA | Kanada | IT | Italien | MX | Mexiko | | Amerika |
| CF | Zentralafrikanische Republik | JP | Japan | NE | Niger | UZ | Usbekistan |
| CG | Kongo | KE | Kenia | NL | Niederlande | VN | Vietnam |
| CH | Schweiz | KG | Kirgisistan | NO | Norwegen | YU | Jugoslawien |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neusceland | $\mathbf{z}\mathbf{w}$ | Zimbabwe |
| CM | Kamerun | | Korea | PL | Polen | | |
| CN | China | KR | Republik Korea | PT | Portugal | | |
| CU | Kuba | KZ | Kasachstan | RO | Rumänien | | |
| CZ | Tschechische Republik | LC | St. Lucia | RU | Russische Pöderation | | |
| DE | Deutschland | LI | Liechtenstein | SD | Sudan | | |
| DK | Dänemark | LK | Sri Lanka | SE | Schweden | | |
| EE | Estland . | LR | Liberia | SG | Singapur | | |
| | | | | | - | | |



Qited Doc: WO 9347867/A11



WO 98/47367

PCT/EP98/01986

Fungizide Wirkstoffkombinationen

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Wirkstoffkombinationen, die aus dem bekannten 2-[2-(1-Chlorcyclopropyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion einerseits und weiteren bekannten fungiziden Wirkstoffen andererseits bestehen und sehr gut zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen geeignet sind.

Es ist bereits bekannt, daß 2-[2-(1-Chlorcyclopropyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxy-propyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion fungizide Eigenschaften besitzt (vergl. WO 96-16 048). Die Wirksamkeit dieses Stoffes ist gut, läßt aber bei niedrigen Aufwandmengen in manchen Fällen zu wünschen übrig.

Ferner ist schon bekannt, daß zahlreiche Triazol-Derivate, Anilin-Derivate, Dicarboximide und andere Heterocyclen zur Bekämpfung von Pilzen eingesetzt werden können (vergl. EP-A 0 040 345, DE-A 2 201 063, DE-A 2 324 010, Pesticide Manual, 9th. Edition (1991), Seiten 249 und 827, US-A 3 903 090 und EP-A 0 206 999). Auch die Wirkung dieser Stoffe ist bei niedrigen Aufwandmengen nicht immer befriedigend.

Schließlich ist auch bekannt, daß 1-[(6-Chlor-3-pyridinyl)-methyl]-N-nitro-2-imidazo-lidinimin zur Bekämpfung tierischer Schädlinge, wie Insekten, verwendbar ist (vergl. Pesticide Manual, 9th. Edition (1991), Seite 491). Fungizide Eigenschaften dieses Stoffes wurden aber bisher noch nicht beschrieben.

Es wurde nun gefunden, daß die neuen Wirkstoffkombinationen aus

2-[2-(1-Chlorcyclopropyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion der Formel









$$\begin{array}{c|c} CI & OH \\ \hline \\ CH_2 & C \\ \hline \\ CH_2 & (I) \\ \hline \\ N & NH \\ \end{array}$$

und .

(1) einem Triazol-Derivat der Formel

$$\begin{array}{c|c} X & & CH & Y & C(CH_3)_3 \\ \hline & N & & \\ & & N & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & &$$

in welcher

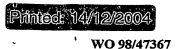
X für Chlor oder Phenyl steht

und

und/oder

9847367A1 1 >

(2) dem Triazol-Derivat der Formel







$$CI$$
 CH_2
 CH

und/oder

(3) einem Anilin-Derivat der Formel

$$R^{1} \longrightarrow N \qquad S \longrightarrow CCI_{2}F$$

$$SO_{2} \longrightarrow N(CH_{3})_{2} \qquad (IV)$$

in welcher

R¹ für Wasserstoff oder Methyl steht,

und/oder

(4) N-[1-(4-Chlor-phenyl)-ethyl]-2,2-dichlor-1-ethyl-3-methyl-cyclopropan-car-bonsäureamid der Formel

$$CI \longrightarrow CH - NH - C \longrightarrow CH_3 \qquad (V)$$

und/oder

(5) dem Zink-propylen-1,2-bis-(dithiocarbamidat) der Formel



n > = 1

(Propineb)

und/oder

(6) mindestens einem Thiocarbamat der Formel

Me = Zn oder Mn oder Gemisch aus Zn und Mn

und/oder

(7) dem Anilin-Derivat der Formel

und/oder

(8) der Verbindung der Formel







und/oder

(9) dem Benzothiadiazol-Derivat der Formel

und/oder

(10) dem 8-t-Butyl-2-(N-ethyl-N-n-propyl-amino)-methyl-1,4-dioxaspiro[5,4]-decan der Formel

$$(CH_3)_3C$$
 C_2H_5
 C_3H_7 -n
(Spiroxamin)

und/oder

(11) der Verbindung der Formel

und/oder

(12) der Verbindung der Formel

$$CH_3$$
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CCH_3
 CCH

und/oder

(13) der Verbindung der Formel

$$\begin{array}{c|c}
CI & & \\
N & N & \\
N & O & \\
N & O & \\
O & O &$$

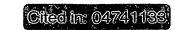
und/oder

(14) dem Dicarboximid der Formel

BNSDOCID: <WO







und/oder

(15) einem Pyrimidin-Derivat der Formel

in welcher

R² für Methyl oder Cyclopropyl steht,

und/oder

(16) dem Phenyl-Derivat der Formel

7

und/oder

(17) dem Morpholin-Derivat der Formel



Ched Doc: WO 9847367A1



PCT/EP98/01986

und/oder

(18) dem Phthalimid-Derivat der Formel

$$N-s-CCI_3$$
 (XIX)

und/oder

(19) der Phosphor-Verbindung der Formel

$$\begin{bmatrix} H_5C_2O & O \\ H & O \end{bmatrix}_3 \qquad \text{(Fosetyl-Al)}$$

und/oder

(20) einem Phenylpyrrol-Derivat der Formel







in welcher

 ${
m R}^3$ und ${
m R}^4$ jeweils für Chlor stehen oder gemeinsam für einen Rest der Formel -O-CF2-O- stehen,

und/oder

(21) dem 1-[(6-Chlor-3-pyridinyl)-methyl]-N-nitro-2-imidazolidinimin der Formel

und/oder

(22) dem Phenylharnstoff-Derivat der Formel

und/oder

(23) dem Benzamid-Derivat der Formel



Cited Doc: WO 9847367A1 I



PCT/EP98/01986

und/oder

(24) einem Guanidin-Derivat der Formel

$$R^{5}$$
—NH— $(CH_{2})_{8}$ — N — $(CH_{2})_{8}$ — N —H (XXV)
x (2 + m) CH₃COOH

in welcher

m für ganze Zahlen von 0 bis 5 steht

und

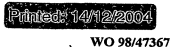
R⁵ für Wasserstoff (17 bis 23 %) oder den Rest der Formel

steht,

sehr gute fungizide Eigenschaften besitzen.

Überraschenderweise ist die fungizide Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen wesentlich höher als die Summe der Wirkungen der einzelnen Wirk-

9847367A1 I >





stoffe. Es liegt also ein nicht vorhersehbarer, echter synergistischer Effekt vor und nicht nur eine Wirkungsergänzung.

Das 2-[2-(1-Chlorcyclopropyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion der Formel (I) ist bekannt (vergl. WO 96-16 048). Die Verbindung kann in der "Thiono"-Form der Formel

$$CI \qquad OH \qquad CI \qquad CH_2 \qquad CI \qquad CH_2 \qquad CI \qquad (I)$$

oder in der tautomeren "Mercapto"-Form der Formel

$$\begin{array}{c|c} CI & OH \\ \hline \\ CH_2 & C \\ \hline \\ CH_2 & (Ia) \\ \hline \\ N & SH \\ \hline \\ N & N \\ \hline \\ N & N \\ \hline \\ N & N \\ \hline \end{array}$$

vorliegen. Der Einfachheit halber wird jeweils nur die "Thiono"-Form aufgeführt.

Die Formel (II) umfaßt die Verbindungen

1-(4-Chlor-phenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-on der Formel

1-(4-Chlor-phenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-ol der Formel

und

1-(4-Phenyl-phenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-ol der Formel

Die Formel (IV) umfaßt die Anilin-Derivate der Formeln

$$S - CCI_2F$$
 $SO_2 - N(CH_3)_2$ (IVa)
(Dichlofluanid)

und



WO 98/47367

Cited Doc: WO _9847867A1 (



PCT/EP98/01986

(Tolylfluanid)

$$H_3C$$
 N S CCI_2F SO_2 $N(CH_3)_2$ (IVb)

Aus der Strukturformel für den Wirkstoff der Formel (V) ist ersichtlich, daß die Verbindung drei asymmetrisch substituierte Kohlenstoffatome aufweist. Das Produkt kann daher als Gemisch von verschiedenen Isomeren oder auch in Form einer einzigen Komponente vorliegen. Besonders bevorzugt sind die Verbindungen

N-(R)-[1-(4-Chlor-phenyl)-ethyl]-(1S)-2,2-dichlor-1-ethyl-3t-methyl-1r-cyclopropan-carbonsäureamid der Formel

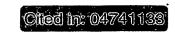
und

N-(R)-[1-(4-Chlor-phenyl)-ethyl]-(1R)-2,2-dichlor-1-ethyl-3t-methyl-1r-cyclopropan-carbonsäureamid der Formel

Die Formel (VII) umfaßt die Verbindungen







(VIIa)

WO 98/47367

Me = Zn

(Zineb)

(VIIb)

Me = Mn

(Maneb)

und

(VIIc)

Mischung aus (VIIa) und (VIIb) (Mancozeb)

Die Formel (XVI) umfaßt die Verbindungen

(XVIa)

 $R^2 = CH_3$

(Pyrimethanil)

und

(XVIb)

 $R^2 =$

(Cyprodinyl)

Die Formel (XXI) umfaßt die Verbindungen

4-(2,3-Dichlorphenyl)-pyrrol-3-carbonitril der Formel

und

4-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-7-yl)-1H-pyrrol-3-carbonitril der Formel







WO 98/47367

PCT/EP98/01986

Bei dem Guanidin-Derivat der Formel (XXV) handelt es sich um ein Substanzgemisch mit dem Common Name Guazatine.

Die in den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen neben dem Wirkstoff der Formel (I) vorhandenen Komponenten sind ebenfalls bekannt. Im einzelnen werden die Wirkstoffe in den folgenden Publikationen beschrieben:

- (1) Verbindungen der Formel (II)
 DE-A 2 201 063
 DE-A 2 324 010
- (2) Verbindung der Formel (III) EP-A 0 040 345
- (3) Verbindungen der Formel (IV)
 Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seiten 249 und 827
- (4) Verbindung der Formel (V) und deren einzelne Isomere EP-A 0 341 475
- (5) Verbindung der Formel (VI)Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seite 726
- (6) Verbindungen der Formel (VII)Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seiten 529, 531 und 866
- (7)— Verbindung der Formel (VIII) EP-A 0 339 418
- (8) Verbindung der Formel (IX) EP-A 0 472 996
- (9) Verbindung der Formel (X)



WO 98/47367





PCT/EP98/01986

| EP- | Δ | Λ | 3 | 13 | 5 | 12 |
|-----|--------------|---|---|----|---|-----|
| Lr- | \mathbf{r} | v | J | 13 | | ı Z |

- (10) Verbindung der Formel (XI) EP-A 0 281 842
- (11) Verbindung der Formel (XII) EP-A 0 382 375
- (12) Verbindung der Formel (XIII) EP-A 0 515 901
- (13) Verbindung der Formel (XIV) EP-A 196 02 095
- (14) Verbindung der Formel (XV)
 US-A 3 903 090
- (15) Verbindungen der Formel (XVI)
 EP-A 0 270 111
 EP-A 0 310 550
- (16) Verbindung der Formel (XVII)Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seite 159
- (17) Verbindung der Formel (XVIII) EP-A 0 219 756
- (18) Verbindung der Formel (XIX)
 Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seite 431
- (19) Verbindung der Formel (XX)
 Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seite 443









(20) Verbindungen der Formel (XXI)

EP-A 0 236 272

EP-A 0 206 999

- (21) Verbindung der Formel (XXII)
 Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seite 491
- (22) Verbindung der Formel (XXIII)
 DE-A 2 732 257
- (23) Verbindung der Formel (XXIV) EP-A 0 600 629
- (24) Substanz der Formel (XXV)Pesticide Manual, 9th. Ed. (1991), Seite 461

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen enthalten neben dem Wirkstoff der Formel (I) mindestens einen Wirkstoff von den Verbindungen der Gruppen (1) bis (24). Sie können darüber hinaus auch weitere fungizid wirksame Zumischkomponenten enthalten.

Wenn die Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen in bestimmten Gewichtsverhältnissen vorhanden sind, zeigt sich der synergistische Effekt besonders deutlich. Jedoch können die Gewichtsverhältnisse der Wirkstoffe in den Wirkstoffkombinationen in einem relativ großen Bereich variiert werden. Im allgemeinen entfallen auf 1 Gewichtsteil an Wirkstoff der Formel (I)

- 0,1 bis 20 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 10 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (1),
- 0,1 bis 20 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 10 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (2),



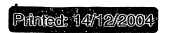


WO 98/47367

Cited Doc: WO 9347367A11

PCT/EP98/01986

- 0,2 bis 150 Gewichtsteile, vorzugsweise 1 bis 100 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (3),
- 0,1 bis 10 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 5 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (4),
- 1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugweise 5 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (5),
- 1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (6),
- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 1 bis 30 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (7),
- 0,2 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 1 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (8),
- 0,02 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 10 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (9),
- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (10),
- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (11),
- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (12),
- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugweise 0,2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (13),







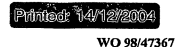
WO 98/47367

PCT/EP98/01986

- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 1 bis 30 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (14),
- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (15),
- 0,1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (16),
- 1 bis 20 Gewichtsteile, vorzugsweise 2 bis 10 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (17),
- 1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (18),
- 1 bis 50 Gewichtsteile, vorzugsweise 2 bis 20 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (19),
- 0,1 bis 10 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 5 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (20),
- 0,05 bis 20 Gewichtsteile, vorzugweise 0,1 bis 10 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (21),
- 0,1 bis 10 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 5 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (22),
- 0,1 bis 10 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 5 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (23),

und/oder









0,1 bis 10 Gewichtsteile, vorzugsweise 0,2 bis 5 Gewichtsteile an Wirkstoff aus der Gruppe (24).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen besitzen sehr gute fungizide Eigenschaften und lassen sich zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen, wie Plasmodiophoromycetes, Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes, Deuteromycetes usw. einsetzen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen eignen sich besonders gut zur Bekämpfung von Getreidekrankheiten, wie Erysiphe, Puccinia und Fusarium, sowie zur Bekämpfung von Krankheiten im Weinbau, wie Uncinula, Plasmopara und Botrytis, und außerdem in dikotylen Kulturen zur Bekämpfung von Echten und Falschen Mehltaupilzen sowie Blattfleckenerregern.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Wirkstoffkombinationen in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von oberirdischen Pflanzenteilen, von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens. Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können zur Blattapplikation oder auch als Beizmittel eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe bzw. der Wirkstoffkombinationen mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkylnaph-









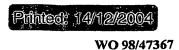
thaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser. Mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid. Als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate. Als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel. Als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäureester, Polyoxyethylen-Fettalkoholether, z.B. Alkylarylpolyglycol-ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate. Als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe, wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

4

2/







.(

PCT/EP98/01986

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gew.-% Wirkstoffe, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können in den Formulierungen in Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen vorliegen, wie Fungiziden, Insektiziden, Akariziden und Herbiziden, sowie in Mischungen mit Düngemitteln oder Pflanzenwachstumsregulatoren.

Die Wirkstoffkombinationen können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, emulgierbare Konzentrate, Emulsionen, Suspensionen, Spritzpulver, lösliche Pulver und Granulate, angewendet werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Versprützen, Versprühen, Verstreuen, Verstreichen, Trockenbeizen, Feuchtbeizen, Naßbeizen, Schlämmbeizen oder Inkrustieren.

Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereichs variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination im allgemeinen zwischen 0,1 und 10 000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1 000 g/ha. Bei der Saatgutbehandlung liegen die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination im allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut, vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 g pro Kilogramm Saatgut. Bei der Behandlung des Bodens liegen die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination im allgemeinen zwischen 0,1 und 10 000 g/ha, vorzugsweise zwischen 1 und 5 000 g/ha.

Die gute fungizide Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor. Während die einzelnen Wirkstoffe in der fungiziden Wirkung Schwächen aufweisen, zeigen die Kombinationen eine Wirkung, die über eine einfache Wirkungssummierung hinausgeht.

Ein synergistischer Effekt liegt bei Fungiziden immer dann vor, wenn die fungizide Wirkung der Wirkstoffkombinationen größer ist als die Summe der Wirkungen der einzeln applizierten Wirkstoffe.







Die zu erwartende Wirkung für eine gegebene Kombination zweier Wirkstoffe kann nach S.R. Colby ("Calculating Synergistic and Antagonistic Responses of Herbicide Combinations", Weeds <u>15</u> (1967), 20-22) wie folgt berechnet werden:

Wenn

- X den Wirkungsgrad beim Einsatz des Wirkstoffes A in einer Aufwandmenge von m g/ha bedeutet,
- Y den Wirkungsgrad beim Einsatz des Wirkstoffes B in einer Aufwandmenge von n g/ha bedeutet und
- E den Wirkungsgrad beim Einsatz der Wirkstoffe A und B in Aufwandmengen von <u>m</u> und <u>n</u> g/ha bedeutet,

dann ist

$$E = X + Y - \frac{X \cdot Y}{100}$$

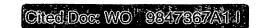
Dabei wird der Wirkungsgrad in % ermittelt. Es bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

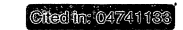
Ist die tatsächliche fungizide Wirkung größer als berechnet, so ist die Kombination in ihrer Wirkung überadditiv, d.h. es liegt ein synergistischer Effekt vor. In diesem Fall muß der tatsächlich beobachtete Wirkungsgrad größer sein als der aus der oben angeführten Formel errechnete Wert für den erwarteten Wirkungsgrad (E).

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele veranschaulicht.

.... 9847367A1 I >







Beispiel 1

Sphaerotheca-Test (Gurke) / protektiv

Lösungsmittel:

47 Gewichtsteile Aceton

Emulgator:

3 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension von Sphaerotheca fuliginea inokuliert. Die Pflanzen werden dann bei ca. 23°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 70 % im Gewächshaus aufgestellt.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.









Tabelle 1

| Wirkstoff | Aufwandmenge | Wirkungsgrad |
|--|----------------------|--------------|
| | an Wirkstoff in g/ha | in % |
| | | |
| Bekannt: | | |
| ,cı OH | 2,5 | 21 |
| | | |
| | . | |
| CH ₂ | | |
| N-N-S | | |
| (I) ÜNH | 0,5 | 0 |
| S CH ₃ | | |
| -Zn-S-C-NH-CH ₂ -CH-NH-C-S | 25 | 0 |
| (VI) S | | |
| SCCI ₂ F | | |
| SO ₂ —N(CH ₃) ₂ | 25 | 0 |
| (IVa) | | |
| SCCl ₂ F | | |
| H ₃ C — N | 25 | 0 |
| `SO ₂ —N(CH ₃) ₂ (IVb) | · | |
| | | |
| H S H S | | |
| Zn / S Mn | 25 | 0 |
| s ²¹¹ / s ²¹¹ / | 25 | U |
| H S (VIIc) | | |
| 3 / | | |

Tabelle 1 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|--|---|----------------------|
| N-s-cci ₃ (XIX) | 25 | 0 |
| $\begin{bmatrix} H_5C_2O \\ H \end{bmatrix} P \begin{bmatrix} O \\ O \end{bmatrix}_3 AI \qquad (XX)$ | 50 | 0 |
| CI CN (XVII) | 25 | · 0 |
| $ \begin{array}{c} $ | 25 | 0 |
| $\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | 25 | 0 |
| | | · |
| $\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$ | 12,5 | 0 |

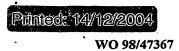






Tabelle 1 (Fortsetzung)

Sphaerotheca-Test (Gurke) / protektiv

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|--|---|----------------------|
| ON—C—CH=C (XVIII) | 12,5 | 0 |
| OCH ₃ | | |
| CI O CH ₃ (XV) | 12,5 | 0 |
| CH ₃ CI CI (VIII) | 12,5 | 0 |
| CH_3 CCC2 C_2 CC2 C_2 CC2 C_3 CC2 C_4 CC2 C_4 CC2 C_5 CC2 $C_$ | 12,5 | 0 |
| CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₃ OCH ₃ (XIII) | 2,5 | 57 |

9847367A1 1 > "

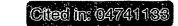
Tabelle 1 (Fortsetzung)

Sphaerotheca-Test (Gurke) / protektiv

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| CN OCH3 | 2,5 | 59 |
| (XII) O (XIII) | | |
| CH ₃) ₂ CH—O—C—NH—CH—C—NH—CH—CH ₃ CH ₃) ₂ CH—O—C—NH—CH—C—NH—CH—CH ₃ CH ₃ | 12,5 | 13 |
| OH OH CH-CH-C(CH ₃) ₃ | 2,5 | 0 |
| (IIc) N - | | |
| CI—CH ₂ —CH ₂ —C(CH ₃) ₃ | 2,5 | 50 |
| | | |
| CI—CH—C—C(CH ₃) ₃ | 2,5 | 37 |
| (IIa) N | | |

9847367A1 I >

WO 98/47367



PCT/EP98/01986

Tabelle 1 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| OH OH CH-C(CH ₃) ₃ | 2,5 | 80 |
| (IIb) NNNN | | |
| (XIV) OCH ₃ | 2,5 | 22 |
| $H_3CS - C S - N $ (X) | 2,5 | 0 . |
| Erfindungsgemäß: | | gef. ber.*) |
| (I) + (VI) | 2,5 + 25 | 70 21 |
| (1:10) | | |
| (I) + (IVa) | 2,5 + 25 | 63 21 |
| (1:10) | | |





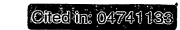


Tabelle 1 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % | |
|------------------------------|---|----------------------|--------|
| (I) + (IVb) (1:10) | 2,5 + 25 | gef. | ber.*) |
| (I) + (VIIc) (1:10) | 2,5 + 25 | 63 | 21 |
| (I) + (XIX) (1:10) | 2,5 + 25 | 59 | 21 |
| (l) + (XX) (1:20) | 2,5 + 50 | 52 | 21 |
| (I) + (XVII) (1:10) | 2,5 + 25 | 63 | 21 |

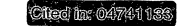


Tabelle 1 (Fortsetzung)

| |] | |
|------------------------------|---|----------------------|
| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
| (I) + (XVIa) (1:10) | 2,5 + 25 | gef. ber.*) 59 21 |
| (I) + (XVIb) (1:10) | 2,5 + 25 | 52 21 |
| (I) + (XXIV) (1:5) | 2,5 + 12,5 | 50 21 |
| (I) + (XVIII) (1:5) | 2,5 + 12,5 | 63 21 |
| (I) + (XV) (1:5) | 2,5 + 12,5 | 50 21 |
| (I) + (VIII) (1:5) | 2,5 + 12,5 | 75 21 |







Tabelle 1 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % | |
|--------------------------------------|---|-------------------|--------------|
| (I) + (XI) | 2,5 + | gef. 54 | ber.*) 21 |
| (1:5) (I) + (XIII) (1:5) | 0,5 + 2,5 | 80 | 57 |
| (I) + (XII) (1:5) | 0,5 + 2,5 | 75 | 59 |
| (IX) (1:5) | 2,5 + | 66 | 31 |
| (I) + (IIc) (1:1) | 2,5 | 90 | 21 |
| (l) + (lil) | 2,5 | 85 | 6 |



WO 98/47367





PCT/EP98/01986

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Sphaerotheca-Test (Gurke) / protektiv

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkun in | gsgrad % |
|----------------------------|---|--------------|--------------|
| (1) | 2,5 | gef. 90 | ber.*) 50 |
| (Ila) (1:1) | 2,5 | 90 | 30 |
| (i) + (lib) (1:1) | 2,5 + 2,5 | 93 | 84 |
| (I) + (XIV) (1:1) | 2,5 | 70 | 38 |
| (1) + (X) (1:1) | 2,5 | 52 | 21 |

gef. = gefundener Wirkungsgrad

ber = nach der Colby-Formel berechneter Wirkungsgrad



10

25





PCT/EP98/01986

Beispiel 2

Venturia-Test (Apfel) / protektiv

5 Lösungsmittel:

47 Gewichtsteile Aceton

Emulgator:

3 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Konidiensuspension des Apfelschorferregers Venturia inaequalis inokuliert und verbleiben dann 1 Tag bei ca. 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine.

Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei ca. 21°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 90 % aufgestellt.

12 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

9847367A1 I >

Tabelle 2

WO 98/47367

Venturia-Test (Apfel) / protektiv

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|--|---|----------------------|
| Bekannt: CI CH2 CH2 CH2 CH2 (I) | 1 | 1 |
| CI CI (R) H ₃ C C ₂ H ₅ CH ₃ (R) (S) (Va) + CI CI CI H ₃ C C ₂ H ₅ (R) (C ₂ H ₅ | 1 | 0 |
| (1:1-Gemisch) Erfindungsgemäß: | | gef. ber.*) |
| (l) + (Va/Vb) (1:1) | 1 + 1 | 54 1. |

gef. = gefundener Wirkungsgrad

ber. = nach der Colby-Formel berechneter Wirkungsgrad

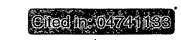


15

20

25





4 ;

PCT/EP98/01986

| - | | | 1 4 |
|---|-----|-----------|------|
| к | PIC | nı | el 3 |
| _ | C. | μ_{I} | ~ ~ |

Erysiphe-Test (Gerste) / kurativ

5 Lösungsmittel:

10 Gewichtsteile N-Methyl-pyrrolidon

Emulgator:

0,6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf kurative Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit Sporen von Erysiphe graminis f.sp. hordei bestäubt. 48 Stunden nach der Inokulation werden die Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Mehltaupusteln zu begünstigen.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor-

Tabelle 3

WO 98/47367

Erysiphe-Test (Gerste) / kurativ

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| Bekannt: CI OH CH2 CH2 CI CH2 (I) N N S NH | 25 | 81 |
| (XIV) | 25 | 75 |
| Erfindungsgemäß: (I) + (XIV) (1:3) | 6,25 + 18,75 | 100 |



15





()

PCT/EP98/01986

Beispiel 4

Erysiphe-Test (Gerste) / protektiv

5 Lösungsmittel:

10 Gewichtsteile N-Methyl-pyrrolidon

Emulgator:

0,6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit besprüht man junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge.

Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit Sporen von Erysiphe graminis f.sp. hordei bestäubt.

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Mehltaupusteln zu begünstigen.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

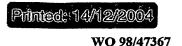
9847367A1 L >

Tabelle 4

WO 98/47367

Erysiphe-Test (Gerste) / protektiv

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| Bekannt: | | |
| $CI \qquad OH \qquad CI \qquad CI \qquad CI \qquad CI \qquad CH_2 \qquad CI \qquad (I)$ | 25 | 83 |
| | 25 | 00 |
| | 25 | 92 |
| CN H3CO-C | | |
| (XII) | | |
| Erfindungsgemäß: | | |
| (I) + (XII) | 12, 5 + 12,5 | 100 |
| (1:1) | | |
| (1) | 6,25 | 100 |
| (XII) | 18,75 | |
| (1:3) | | |
| (I) + | 18,75 | 100 |
| (XII) | 6,25 | |
| (3:1) | | |



15

20

25

Cited Diog: WO 9847367A1 I



PCT/EP98/01986

Beispiel 5

Erysiphe-Test (Weizen) / kurativ

5 Lösungsmittel:

10 Gewichtsteile N-Methyl-pyrrolidon

Emulgator:

0,6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf kurative Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit Sporen von Erysiphe graminis f.sp. tritici bestäubt. 48 Stunden nach der Inokulation werden die Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Mehltaupusteln zu begünstigen.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

9847367A1 | >



Tabelle 5

WO 98/47367

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| Bekannt: | | |
| CI OH CH2 CI | 25 | 75 |
| CH | 12,5 | 50 |
| N S (I) | 6,25 | 25 |
| CI—CH ₂ —CH ₂ —C(CH ₃) ₃ | 25 | 88 |
| (III) Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z | | |
| CI—CH—CH—C(CH ₃) ₃ | 25 | 81 |
| (IIP) N I | | |
| | 12,5 | 0 |
| (XIV) OCH3 | | |

WO 98/47367

PCT/EP98/01986

Tabelle 5 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| $(CH_3)_3C$ C_2H_5 CH_2-N | 12,5 | 0 |
| (XI) C ₃ H ₇ -n | | |
| $N \rightarrow NH \rightarrow $ | 12,5 | 0 |
| | | |
| CN (XXIb) | 6,25 | 38 |
| CH ₃ OCH ₂ OCH ₃ OCH ₃ | 6,25 | 94 |
| Erfindungsgemäß: | | |
| (I) + (III) | 12,5 | 100 |







Tabelle 5 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|-------------------|---|----------------------|
| (I) + (III) | 6,25 + 18,75 | 100 |
| (1:3) | | |
| (I) + (III) | 18,75 | 100 |
| (3:1) | 6,25 | |
| (I) + (IIb) | 12,5 + 12,5 | 100 |
| (1:1) | | |
| (I) + (IIb) | 6,25 + 18,75 | 100 |
| (1:3) | 10,10 | |
| (I) + (XIV) | 6,25 | 63 |
| . (1:1) | 0,23 | |
| (I) + (XIV) | 9,375 + 3,125 | 75 |
| (3:1) | o, . <u>20</u> | |



WO 98/47367

Cited Doc: WO 9847867A1 1



PCT/EP98/01986

Tabelle 5 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|-----------------------------|---|----------------------|
| (1:1) | 6,25 + 6,25 | 100 |
| (l) + (XI) (1:3) | 3,125 + 9,375 | 100 |
| (1) + (XI) (3:1) | 9,375 + 3,125 | 100 |
| (1) + (XVIb) (1:1) | 6,25 + 6,25 | 75 |
| (I) + (XXIb) | 1,5625 + 4,6875 | 50 |
| (I) + (XIII) (1:1) | 3,125 + 3,125 | 100 |





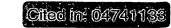


Tabelle 5 (Fortsetzung)

| Wirkstoff | an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|-----------------------------|-----------------------|----------------------|
| (I) + (XIII) (1:3) | 1,5625 + 4,6875 | 100 |



15

20

25





1

Beispiel 6

Erysiphe-Test (Weizen) / protektiv

5 Lösungsmittel:

10 Gewichtsteile N-Methyl-pyrrolidon

Emulgator:

0,6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit besprüht man junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit Sporen von Erysiphe graminis f.sp. tritici bestäubt.

Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Mehltaupusteln zu begünstigen.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

9847367A1 1 >







Tabelle 6

Erysiphe-Test (Weizen) / protektiv

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| Bekannt: CI CH2 CH2 CH2 (I) | 6,25 | 57 |
| $CI \longrightarrow CH_2 - CH_2 - C - C(CH_3)_3$ CH_2 CH_2 CH_3 CH_2 CH_3 | 6,25 | 57 |
| (1) + (1:1) | 3,125 + 3,125 | 79 |
| (I) + (III) (1:3) | 1,5625 + 4,68 <u>75</u> | 71 |
| (I) + (III) (3:1) | 4,6875 + 1,5625 | 71 |



15

20

25





Beispiel 7

Leptosphaeria nodorum-Test (Weizen) / protektiv

5 Lösungsmittel:

10 Gewichtsteile N-Methyl-pyrrolidon

Emulgator:

0,6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit besprüht man junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge.

Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer Sporensuspension von Leptosphaeria nodorum besprüht. Die Pflanzen verbleiben 48 Stunden bei 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine.

Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 15°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

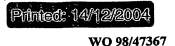
9847367A1 1 >

Tabelle 7

WO 98/47367

Leptosphaeria nodorum-Test (Weizen) / protektiv

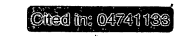
| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|---|---|----------------------|
| Bekannt: CI OH CH2 C CH2 C CH2 (I) | 25 | 62 |
| CI N_N_N_O_N_O_N_O_N_O_N_O_N_O_N_O_N_O_N_O | 25 | 87 |
| Erfindungsgemäß: (I) + (XIV) (1:3) | 6,25 + 18,75 | 100 |



20

25

Cited Doc: WO 9347367A1 [



(

PCT/EP98/01986

Beispiel 8

Puccinia-Test (Weizen) / protektiv

5 Lösungsmittel:

10 Gewichtsteile N-Methyl-pyrrolidon

Emulgator:

0,6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration oder man verdünnt eine handelsübliche Formulierung von Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit Wasser auf die gewünschte Konzentration

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit einer Sporensuspension von Puccinia recondita in einer 0,1 %igen wäßrigen Agarlösung inokuliert.
Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

Die Pflanzen verbleiben 24 Stunden bei 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine.

Die Pflanzen werden dann in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Rostpusteln zu begünstigen.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

50

9847367A1 I >



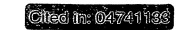


Tabelle 8

WO 98/47367

Puccinia-Test (Weizen) / protektiv

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|--|---|----------------------|
| Bekannt: | | |
| $CI \qquad OH \qquad CI \qquad CH_2 \qquad CI \qquad CH_2 \qquad (I)$ $N \qquad NH \qquad S$ | 25 | 38 |
| (XIV) OCH3 | 25 | 94 |
| Erfindungsgemäß: | | |
| (I) + (XIV) (1:3) | 6,25 + 18,75 | 100 |
| (I) + (XIV) (3:1) | 18,75 + 6,25 | 100 |

" 9847367A1 I >



20





PCT/EP98/01986

Beispiel 9

WO 98/47367

Fusarium culmorum-Test (Weizen) / Saatgutbehandlung

- Die Anwendung der Wirkstoffe erfolgt als Trockenbeizmittel. Sie werden zubereitet durch Abstrecken des jeweiligen Wirkstoffes oder der Wirkstoffkombination mit Gesteinsmehl zu einer feinpulvrigen Mischung, die eine gleichmäßige Verteilung auf der Saatgutoberfläche gewährleistet.
- Zur Beizung schüttelt man das infizierte Saatgut 3 Minuten lang mit dem Beizmittel in einer verschlossenen Glasflasche.
 - Den Weizen sät man mit 2 x 100 Korn 1 cm tief in eine Standarderde und kultiviert ihn im Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 18°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 95 % in Saatkästen, die täglich 15 Stunden dem Licht ausgesetzt werden.
 - Ca. 3 Wochen nach der Aussaat erfolgt die Auswertung der Pflanzen auf Symptome. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.
 - Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

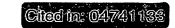


Tabelle 9

Fusarium culmorum-Test (Weizen) / Saatgutbehandlung

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|--|---|----------------------|
| Bekannt: CI CH2 CH2 CH2 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 | 75 | 32 |
| OH | 75 | 27 |
| Erfindungsgemäß: (I) + (IIc) (1:1) | 37,5 + 37,5 | 41 |



20

Clied Doc: WO 9347367A11



PCT/EP98/01986

Beispiel 10

Fusarium nivale-Test (Triticale) / Saatgutbehandlung

- Die Anwendung der Wirkstoffe erfolgt als Trockenbeizmittel. Sie werden zubereitet durch Abstrecken des jeweiligen Wirkstoffes oder der Wirkstoffkombination mit Gesteinsmehl zu einer feinpulvrigen Mischung, die eine gleichmäßige Verteilung auf der Saatgutoberfläche gewährleistet.
- 2 Zur Beizung schüttelt man das infizierte Saatgut 3 Minuten lang mit dem Beizmittel in einer verschlossenen Glasflasche.
 - Den Weizen sät man mit 2 x 100 Korn 1 cm tief in eine Standarderde und kultiviert ihn im Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 10°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 95 % in Saatkästen, die täglich 15 Stunden dem Licht ausgesetzt werden.
 - Ca. 3 Wochen nach der Aussaat erfolgt die Auswertung der Pflanzen auf Symptome.

 Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.
 - Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.



Tabelle 10

WO 98/47367

Fusarium nivale-Test (Triticale) / Saatgutbehandlung

| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
|--------------------|---|----------------------|
| Bekannt: | | |
| CI OH CI | 75 25 | 14 |
| N S NH | | |
| CI N-O N-O | 75 | 94 |
| (XIV) OCH3 | | |
| CI (XXIa) | 25 | 0 |
| Erfindungsgemäß: | | |
| (XIV) | 3 7,5 + 3 <u>7,5</u> | 99 |
| (1:1) | | |
| (I) + (XXIa) | 12,5 + 12,5 | 31 |
| (1:1) | | |



20

Cited Doc: WO 9347367A1 I



PCT/EP98/01986

Beispiel 11

Rhizoctonia solani-Test (Baumwolle) / Saatgutbehandlung

- Die Anwendung der Wirkstoffe erfolgt als Trockenbeizmittel. Sie werden zubereitet durch Abstrecken des jeweiligen Wirkstoffes oder der Wirkstoffkombination mit Gesteinsmehl zu einer feinpulvrigen Mischung, die eine gleichmäßige Verteilung auf der Saatgutoberfläche gewährleistet.
- 2 Zur Beizung schüttelt man das infizierte Saatgut 3 Minuten lang mit dem Beizmittel in einer verschlossenen Glasflasche.
 - Das Saatgut sät man mit 2 x 50 Korn 2 cm tief in eine mit Rhizoctonia solani infizierte Einheitserde und kultiviert es im Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 22°C in Saatkästen, die täglich 15 Stunden dem Licht ausgesetzt werden.

Nach 8 Tagen erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

9847367A1"t >

Tabelle 11

Rhizoctonia solani-Test (Baumwolle) / Saatgutbehandlung

| | | 7 |
|---|---|----------------------|
| Wirkstoff | Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha | Wirkungsgrad in % |
| Bekannt: | | |
| CH ₂ C | 25 | 19 |
| NH OH | | |
| CI—CH ₂ —CH ₂ —C(CH ₃) ₃ | 25 | 27 |
| (III) N N N N N N N N N N N N N N N N N N | | |
| OH | 25 | 0 |
| (IIc) N | | |
| Erfindungsgemäß: | | |
| (I) + (III) (1:1) | 12,5 | 40 |
| (1.1) | <u> </u> | |
| (I) + (IIc) | 12,5 + 12,5 | 31 |
| (1:1) | | |

Patentansprüche

Fungizide Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Wirkstoffkombination, bestehend aus

5

2-[2-(1-Chlorcyclopropyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion der Formel

$$CI \qquad OH \qquad CI \qquad CH_2 \qquad CI \qquad CH_2 \qquad CI \qquad (I)$$

10

und

(1) einem Triazol-Derivat der Formel

15

in welcher

20

X für-Chlor-oder-Phenyl-steht----

und

und/oder

(2) dem Triazol-Derivat der Formel

 $CI \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow C(CH_3)_3$ $CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow C(CH_3)_3$ $CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow$

und/oder

(3) einem Anilin-Derivat der Formel

10

$$R^{1} \longrightarrow N \qquad S \longrightarrow CCI_{2}F$$

$$SO_{2} \longrightarrow N(CH_{3})_{2} \qquad (IV)$$

in welcher

15

20

R¹ für Wasserstoff oder Methyl steht,

und/oder

(4) N-[1-(4-Chlor-phenyl)-ethyl]-2,2-dichlor-1-ethyl-3-methyl-cyclopro-pan-carbonsäureamid der Formel

$$CI \longrightarrow CH - NH - C \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_3 \qquad (V)$$

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_3 \qquad (V)$$

WO 98/47367

und/oder

(5) dem Zink-propylen-1,2-bis-(dithiocarbamidat) der Formel

5

und/oder

10

(6) mindestens einem Thiocarbamat der Formel

Me = Zn oder Mn

oder Gemisch aus Zn und Mn

15

und/oder

(7) dem Anilin-Derivat der Formel

20

6

10

15

WO 98/47367

und/oder

(8) der Verbindung der Formel

$$(CH_3)_2CH-O-C-NH-CH-C-NH-CH-CH_3$$

$$CH_3)_2CH-O-C-NH-CH-C-NH-CH-CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

und/oder

(9) dem Benzothiadiazol-Derivat der Formel

H₃CS—C S N (Sendicar)

und/oder

(10) dem 8-t-Butyl-2-(N-ethyl-N-n-propyl-amino)-methyl-1,4-dioxaspiro-[5,4]-decan der Formel

$$C_{2}H_{7}$$
-n (XI)

(Spiroxamin)

20 und/oder

(11) der Verbindung der Formel

und/oder

5

(12) der Verbindung der Formel

10

und/oder

(13) der Verbindung der Formel

15

und/oder

(14) dem Dicarboximid der Formel

und/oder

(15) einem Pyrimidin-Derivat der Formel

in welcher

10

5

R² für Methyl oder Cyclopropyl steht,

und/oder

15

(16) dem Phenyl-Derivat der Formel

und/oder

20

(17) dem Morpholin-Derivat der Formel

63

$$\begin{array}{c|c} O & & & \\ \hline O & N-C-CH=C & & \\ \hline & & &$$

und/oder

5 (18) dem Phthalimid-Derivat der Formel

und/oder

10

(19) der Phosphor-Verbindung der Formel

$$\begin{bmatrix} H_5C_2O & O \\ H & O \end{bmatrix}$$
 AI (XX)

15 und/oder

(20) einem Phenylpyrrol-Derivat der Formel

10

15

20

$$\mathbb{R}^3$$
 \mathbb{R}^4
 $\mathbb{C}\mathbb{N}$
 \mathbb{N}

in welcher

R³ und R⁴ jeweils für Chlor stehen oder gemeinsam für einen Rest der Formel -O-CF₂-O- stehen,

und/oder

(21) dem 1-[(6-Chlor-3-pyridinyl)-methyl]-N-nitro-2-imidazolidinimin der Formel

und/oder

(22) dem Phenylharnstoff-Derivat der Formel

und/oder

(23) dem Benzamid-Derivat der Formel

65

und/oder

5

(24) einem Guanidin-Derivat der Formel

$$R^{5}$$
—NH— $(CH_{2})_{8}$ — N — $(CH_{2})_{8}$ — N —H (XXV)
x (2 + m) CH₃COOH

10

in welcher

m für ganze Zahlen von 0 bis 5 steht

15

und

R⁵ für Wasserstoff (17 bis 23 %) oder den Rest der Formel

20

25

steht,

- 2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in den Wirkstoffkombinationen das Gewichtsverhältnis von Wirkstoff der Formel (I) zu
 - Wirkstoff der Gruppe (1) zwischen 1:0,1 und 1:20 liegt,



Clied Doc WO 9847867A1 I



PCT/EP98/01986

| · · | | - Wirkstoff der Gruppe (2) zwischen 1:0,1 und 1:20 liegt, |
|-----|----|--|
| | | - Wirkstoff der Gruppe (3) zwischen 1:0,2 und 1:150 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (4) zwischen 1:0,1 und 1:10 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (5) zwischen 1:1 und 1:50 liegt, |
| 5 | | - Wirkstoff der Gruppe (6) zwischen 1:1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (7) zwischen 1:0,1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (8) zwischen 1:0,2 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (9) zwischen 1:0,02 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (10) zwischen 1:0,1 und 1:50 liegt, |
| 10 | | - Wirkstoff der Gruppe (11) zwischen 1:0,1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (12) zwischen 1:0,1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (13) zwischen 1:0,1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (14) zwischen 1:0,1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (15) zwischen 1:0,1 und 1:50 liegt, |
| 15 | | - Wirkstoff der Gruppe (16) zwischen 1:1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (17) zwischen 1:1 und 1:20 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (18) zwischen 1:1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (19) zwischen 1:1 und 1:50 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (20) zwischen 1:0,1 und 1:10 liegt, |
| 20 | | - Wirkstoff der Gruppe (21) zwischen 1:0,05 und 1:20 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (22) zwischen 1:0,1 und 1:10 liegt, |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (23) zwischen 1:0,1 und 1:10 liegt und |
| | | - Wirkstoff der Gruppe (24) zwischen 1:0,1 und 1:10 liegt. |
| 25 | 3. | Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man |
| | | Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 auf die Pilze und/oder deren Le- |
| | | bensraum ausbringt. |
| | 4 | Vormendame von Winkete Chembinstienen zu 10. A |

4. Verwendung von Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 zur Bekämp30 fung von Pilzen.



WO 98/47367





PCT/EP98/01986

5. Verfahren zur Herstellung von fungiziden Mitteln, dadurch gekennzeiehnet, daß man Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen vermischt.

national Application No

| | | P | CT/EP 98/01986 |
|---|---|--|--|
| A. CLASS IPC 6 | RIFICATION OF SUBJECT MATTER A01N43/653 | | |
| According to | to International Patent Classification(IPC) or to both national classi | fication and IPC | |
| | SEARCHED | ilication and IFO | |
| Minimum do | ocumentation searched (classification system followed by classifica AOIN | ation symbols) | |
| Documenta | tion searched other than minimumdocumentation to the extent that | t such documents are included | in the fields searched |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (name of data t | pase and, where practical, sear | ch terms used) |
| | | | |
| | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the re | elevant passages | Relevant to claim No. |
| Α | WO 96 16048 A (BAYER AG; JAUTELA (DE); TIEMANN RALF (DE); DUTZMAN 30 May 1996 cited in the application see page 48; example 1 see page 43, line 17 - page 46, | IN STEFA) | 1-5 |
| | | | |
| Furth | er documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family memb | ers are listed in annex. |
| 'A" documer conside 'E" earlier de filling da 'L" documer which is citation 'O" documer other m | nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publicationdate of another or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans | or priority date and not cited to understand the invention "X" document of particular recannot be considered in involve an inventive ste "Y" document of particular recannot be considered to document is combined ments, such combination | d after the international filing date in conflict with the application but principle or theory underlying the elevance; the claimed invention over or cannot be considered to p when the document is taken alone elevance; the claimed invention of involve an inventive step when the with one or more other such document in being obvious to a person skilled |
| P" documer later tha | ument published prior to the international filing date but in the art. ar than the priority date claimed "&" document member of the same patent family | | |
| Date of the a | ctual completion of theinternational search | C Date of mailing of the int | ernational search report |
| 25 August 1998 03/09/1998 | | | |
| | August 1998 | 03/09/1998 | |

Printed: 14/12/2004

Ched Doc: WO: 9847867A1

Cited in: 04741138

Information on patent family members

rnational Application No PCT/EP 98/01986

Publication Patent family Publication Patent document member(s) date cited in search report date 23-05-1996 30-05-1996 DE 19528046 A WO 9616048 Α AU 3982595 A 17-06-1996 AU 4000997 A 29-01-1998 28-11-1997 BG 101430 A 30-09-1997 BR 9509805 A 25-02-1998 CN 1174193 A 13-08-1997 ·CZ 9701455 A 10-09-1997 EP 0793657 A 19-05-1997 FI 972130 A 973131 A 28-07-1997 FI HU 77333 A 30-03-1998 14-05-1997 NO 972215 A 15-09-1997 PL 320215 A SK 63897 A 08-10-1997 US 5789430 A 04-08-1998 29-05-1996 ZA 9509823 A 14-05-1997 NO 975058 A

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

reationales Aktenzeichen PCT/EP 98/01986

| | | | | |
|--|---|--|--------------------|--|
| IPK 6 | ifizierung des anmeldungsgegenstandes A01N43/653 | | | |
| | | | | |
| | ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klar | ssifikation und der IPK | | |
| | RCHIERTE GEBIETE | | | |
| Recherchie IPK 6 | rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo AO1N | ole) | | |
| | rte aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen, so | | | |
| Während de | er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N | Jame der Datenbank und evti. verwendete S | Suchbegriffe) | |
| | ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | |
| Kategorie® | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab | e der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. | |
| А | WO 96 16048 A (BAYER AG ; JAUTELAT (DE); TIEMANN RALF (DE); DUTZMANN 30. Mai 1996 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 48; Beispiel 1 siehe Seite 43, Zeile 17 - Seite 12 | N STEFA) | 1–5 | |
| | | | | |
| Weit | tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu | X Siehe Anhang Patentfamille | | |
| entn | ehmen | <u> </u> | | |
| Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument- das Jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Rechenchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichtung, die nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichtung veröffentlichtung veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erlindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zug | | | | |
| dem b | eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche | "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Absendedatum des internationalen Re- | | |
| | 5. August 1998 | 03/09/1998 | | |
| Name und | Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 | Bevollmächtigter Bediensteter | | |
| | NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Decorte, D | | |



Cited in: 04741 133

INTERNATIONALER RECHERCHENDERREIT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

nationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/01986

| | lm Recherchenberich angeführtes Patentdokur | | Datum der Veröffentlichung | | itglied(er) der Patentfamilie | | Datum der Veröffentlichung |
|---|--|-----|-------------------------------|----|----------------------------------|---|-------------------------------|
| 一 | WO 9616048 | Α | 30-05-1996 | DE | 19528046 | Α | 23-05-1996 |
| 1 | NO 30233.5 | • • | | AU | 3982595 | Α | 17-06-1996 |
| ŀ | | | | AU | 4000997 | Α | 29-01-1998 |
| | | | | BG | 101430 | Α | 28-11-1997 |
| 1 | | | | BR | 9509805 | Α | 30-09-1997 |
| | | | | CN | 1174193 | Α | 2 5- 02-1998 |
| | | | | CZ | 9701455 | Α | 13-08-1997 |
| | | | | EP | 0793657 | Α | 10-09-1997 |
| | | | | FI | 972130 | Α | 19-05-1997 |
| 1 | | | • | FI | 973131 | Α | 28-07-1997 |
| | | | | HU | 77333 | Α | 30-03-1998 |
| ĺ | | | | NO | 972215 | Α | 14-05-1997 |
| | | | | PL | 320215 | Α | 15-09-1997 |
| | | | | SK | 63897 | Α | 08-10-1997 |
| l | | | | US | 5789430 | Α | 04-08-1998 |
| 1 | | | | ZA | 9509823 | Α | 29-05-1996 |
| | | • | | NO | 975058 | Α | 14-05-1997 |

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

| Defects in the images include but are not limited to the items checked: |
|---|
| ☐ BLACK BORDERS |
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES |
| ☐ FADED TEXT OR DRAWING |
| ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING |
| ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS |
| ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS |
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT |
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY |
| OTHER: |

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.